1/9/1 DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.

000829477

WPI Acc No: 1971-71186S/197145

Polyester prodn by dialkyl aromatic dicarboxylate alcoholysis - and polycondensation using catalyst contg metal salt a group vcpd

Patent Assignee: IMPERIAL CHEM IND LTD (ICIL) Number of Countries: 004 Number of Patents: 004

Patent Family:

Patent No,	Kind	Date	Applicat No	Kind	Date	Week	
DE 2119704	A		•			197145	В
NL 7105372	Α					197145	
JP 46005395	Α					197150	
FR 2086254	A					197211	

Priority Applications (No Type Date): GB 7019286 A 19700422

Abstract (Basic): DE 2119704 A

Film- and fibre-forming light-coloured polyesters with low yellowing are produced by 2-step process; (1) alcoholysis of a mix containing a dialkyl ester of an aromatic dicarboxylic acid and a dihydric alcohol and (2) polycondensation of bi-ester formed from dihydric alcohol and the aromatic dicarboxylic acid, where both st take place in the presence of a catalyst system which consists of mixture of (a) a metal salt containing the anion of a weak acid, including oxide, and (b) a cpd. X3-O-ZX1X2(=O) (where X1 is -R or X2 is R and X3 is H or R, and R is a monovalent opt. substd. hydrocarbyl, and Z is a Group VB element with atomic No. above 7).

Pref. R has 1 - 8C, and Z is P, suitable P cpds. being dialkyl alkyl phosphonates.

Title Terms: POLYESTER; PRODUCE; AROMATIC; ALCOHOLYSIS; POLYCONDENSATI CATALYST; CONTAIN; METAL; SALT; GROUP

Derwent Class: A23; A51; A74

International Patent Class (Additional): C08G-017/15

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): A02-A06; A02-A07A; A05-E01A

Polymer Fragment Codes (PF):

001 01- 081 143 144 155 163 166 169 170 171 239 262 278 293 344 34 44& 516 518 682 689 693 721 722

Derwent WPI (Dialog® File 351): (c) 2003 Thomson Derwent. All rights reserved.

© 2003 The Dialog Corporation

Claim:

A 2-stage process for producing high-molecular polyesters by (1) ester-exchange reaction of a mixture containing a dialkyl ester of an aromatic dicarboxylic acid and a divalent alcohol and (2) the subsequent polycondensation reaction of the formed bis(divalent alcohol) ester of the aromatic dicarboxylic acid, wherein the 2-stage reactions are carried out in the presence of a catalyst consisting of a mixture of a weakly acidic anion-containing metal salt including an oxide thereof and a compound represented by the formula:

$$X^3$$
— O — Z = O

wherein X^1 is -R or -OR, X^2 is R, X^3 is H or R, and R is a monovalent hydrocarbon group or a substituted derivative of the hydrocarbon group, and Z is an element in the group V8 having a larger atomic number than 7.

Examples 20-22

Polymers of examples 20-22 were synthesized by using metal catalysts and phosphorus compounds. Time for completion of the trans-esterification of each example was varied with each other and the time was listed in Table below. In each example, 0.5% of titanium dioxide was added as matting agent.

			amount of moles of	moles of		
			metal	phosphorus	E.I.(time of trans-	
Example	Example phosphorus	metal	punoduoo	punodmoo	esterification)	ΛI
No.	compound	punoduoo	based on	on per 1 mol of (min)	(min)	
			DMT (%)	metal		
				compound		
20	Me ₂ P(O)OH	Al(acac)3	0.036	3	1080	0.72
21	(EtO)2P(O)Et	La(Ac)3	0.022	က	120	0.73
22	(EtO)2P(O)Et	Cd(Ac) ₂ 2H ₂ O	0.023	2	150	0.80

÷

:

the contract of the contract o



1970年4月22日

明 90 46 年 4 月 22 日

特许的技术

90

1. 発 明 の名称

BERRERES

ポリエステル 類 の製造法

咧

住 质 英国ヨークシャー州ハロゲート、パーン・ ブリンジ。スプリング・レイン * ベンクフィールド**

氏 名 ジエームス・アンガス・ウイルソン

住 所 英国チェンヤー州ターボーレイ。

テヤーテル・ドライブ 40番 ピーター・フレデリンク・ジャクソン 氏 名

3.特許出額人

英国ロンドン市エス・ダブリュー 住 所 1 조 ミルバンク。イムペリアル・ケミカル・パウス

(番地なし)

名称(961) イムペリアル・ケミカル・インタストリイス・

りょテクド

x1 .x1 . 8-2 · 代安者

B

祖 人

任 所 谢京都千代印度大手的二丁目2番11) 新大手的EA206号宏

联基 東京 (270) 6841 郡 (大代表)

(2770) 弁理士 田 内 非 三 [(外2名)

46 C25770

1. [発明の名称]

ポリエステル無の製造法

2. (特許請求の範囲)

(|)芳香族ジカルボン酸のジアルキルエステルと 2 価アルコールとを含む傷合物のエステル交換区 応かよび(2)生成した鉄芳香族ジカルボン酸のビス (2筒アルコール)エスナルのその後に続く重編 台反応による2級法であつて、鉄2段反応はいす れる酸化物を含めて製酸性アニオンを含有する金 属塩と式

$$x^3 - 0 - z = 0$$

(式中、X¹以一R主允は-OR、X²はR、X³比H またはRであり、Rは1個の炭化水素基または破炭 ②特願昭 46-Z±770 ① 特開昭 46-5395

④ 公開昭46.(1971) 1129

審查請求 無-

19 日本国特許庁

⑩ 公開特許公報

庁内整理番号

620日本分類

6537 AF 6417 43 6417 43 Z6 D6 16 C61 16 6613

化水電器の微装飾等体であつて、2は7より大き を原子者がをもつ第VB族の元素である)の化合 物 との総合物からなる触線系の存在下で行われる、 当分子ポリエステル型の2回知 治方法。 3.〔発明の詳細な説明〕

本発別は芳香族ジカルボン最粗かよび 2個アル コール類の高分子ポリエステル盤の製造に関する 60 TS & .

芳香族ジカルボン酸類をよび 2 銭 アルコール間 の高分子ボリエステル無は、物理的なよび化学的 仕貨の望ましい組合せをもつたフィルム類、繊維 粉かよび成形品曲に変えることができる有用な熱 可製性材料であるととが知られている。 そのよう なポリエステル類の例としては、例えば、チレフ タル献えたは 1,2ージしョーカルボキシフエノキ

· 🚇

(1)

(2)

The second of the second secon

シ)エタンかよびエチレンダリコールまたはブタンー1.4ージオールまたは1.4ージヒドロキンメチルンクロへキサンから製造されるボリエステル類がある。とれらつボリエステル類の製造のために多数の方法が設定されたが、しかし一般にこれらの方法は、核芳香族ジカルボン酸のピス(2個アルコール)エステルへの重縮合を経て進行し、その関減圧下再酸状態で加熱することにより2価アルコールの損失をともなう。核ビスエステルは通常芳香族ジカルボン酸のジアルキルエステルと2個アルコールとの反応(一般にエステル交換反応とよばれる)により生成される。

故エステル交換方法むよび重縮合化よる高分子 ポリエステルへの該変換の両方とも、一般化金属

(3)

のビス(2価アルコール)エステルからなること が紆ましい。

本発明によれば、(I)芳香族ジカルボンほのジア ルキルエステルと2個アルコールとを含む混合物 のエステル交換をよび(2)生成した放芳香族ジカル ボン酸の該ビス(2)備アルコール)エステルのそ の使に続く重輸合による高分子がリエステル類級 造の2段法にかいて、該2段反応は両方とも、般 化物を含めて軽微性アニオンを含有する金額塩と 式1

$$\begin{array}{c}
X^1 \\
1 \\
1 \\
2 \\
2
\end{array}$$

(式 I 中、 X¹ は - Rまたは -OR、 X²は R で X³は B または R であり、 R は 1 編の炭化水水基または 成炭化水水素の酸換濃水体である) の化合物との 特別 昭46-5395 (20) 類またはそれらの誘導体である放業機の使用により促進することができる。大紙のありきたりの方 法では、エステル交換と重縮合に対し異つた放業 級が使用されている。本発別者らは本発別に従っ て、初めの放エステル交換反応に対して⇒よびそ の後に投く放置給合に対して単一の放縦を使用する方法を提供する。

通常、試重総合可能な材料は、実質上率61間またはそれ以上の芳香族ジカルボン酸類のビス(2低アルコール)エステル銀からなることが好ましい。しかしながら少最度の他の重縮合可能を材料の存在は、所護ならば、例えば染色性を改善するために、許容されるであろう。通常、設重船合可能を混合物の少なくとも85モルラ、好ましくは少なくとも95モルラは芳香族ジカルボン酸

3 (4)

満合物からなる触鉄系の存在下で行えわれる。

Rの好ましい例は、アルヤルボンクロアルギルを含む場合のアルキル、アルカリール基框である。
好ましくはRは、例えばメテル、エテル、プロビル異性体、ペヤンル、シクロペキンル、オクテルシェびペンジルにかけるように1~8個の炭素原子をもつ。しかしまがら、Rは8個以下の炭素原子を含むことが好ましい一方、Rに例えばデンル、ドデンルかよびナフテルにかけるように8個より多い炭素原子が存在することが許されないわけではない。Rにかける水素原子の1個またはそれ以上が、所属ならば、他の1個の複数の原子または基、例えばペライド、一NFで・ーNO2、一COCK、一COOK、一COR、一OR、、一SO2OR、または一OSO2R(COM)

(5)

Rでのおのおのは水果または、例えば1~6個の炭 素原子をもつ1個の炭化水素基である)によつて 酸換されていてもよい。もし放射薬が設置配合可 能な配合物と反応することを避けなければならな いならば、放複数の整換された基(たとえあつて も)にはツエレビチノフ水象がないことが好まし い。 2 は 7 より大きな原子番号をもつ解VB族元 まである。好ましくは 2 は嫡または、役废は劣る が、砒素であるが、しかし無VB族の病または砒 まよりも重い元素の使用も許されないわけてはな い。

非常に適当を孵化合物数は、鉄板数のアルキル 高(同一または長つていてもよい)が1~6個、 好ましくは1または2個の炭素原子を含むジアル キルアルキル側板エステル数である。ジメチルメ

本角質に従って、これらの放棄を、主としてまたは完全に芳香族 ジカルボン酸酸のピス(2個アルコール)エステル観からたる重複合可能な混合物の高分子ポリマーの製造を促進するために使用することができる。.

本発明は特化ポリエステル側の製造化応用する ととができ、その場合能ジカルボン酸は少なくと も80モルラテレフタル酸であるが他の芳香鉄酸 顕もまた使用することができる。他の芳香族ジカ ルボン酸類の例は、イソフタル酸かよび例えば式

し式耳中、Aは医療道機を充は反応条件下では不 活性である2値の原子もしくは基である)によつ て表わされる二族ジカルボン酸機を含む。

(9)

特開 昭46-5395 値 テル無数エステルが特に好ましい。

数金属塩類化かける好ましい金属酸は、変的 $(2\pi^{2+})$ 、マンガン $(M\pi^{2+}b)$ とび $M\pi^{3+})$ 、ランタン (La^{3+}) 、カルンウェ (Ca^{2+}) 、カドミウム (Ca^{5+}) かよびアルミニウム (Aa^{3+}) である。

好ましい事業は、有機政策またはアセチルアセ トンのようなエノール化できるダージケトン側の アニオン順を含む。酢酸亜鉛のような亜齢の脂肪 族酸塩類が特に好ましい。

本発明者らは特に、動歌亜鉛と ジメテルメテル 情報法との紹介せは、放散係の各成分が原料である芳香族ジカルボン酸のジアルヤルエステルの Q. 0.5 重量をよう少さい側面で、減反応に動能作 用をかよぼすととができ、焊度が高くかつ負収度 の低いボリエステル酸を与えるととを発見した。

نه

使用できる2個アルコール側の例としては、
ロルーボリメテレングリコール側、特に構造式
HO(CH₂)_NOH(式中、エは2~10)をもつグリ
コール機、分放開防能ジオール膜例えば3至5トリメテルペキテン-1,6-ジオールかよびネオ
ペンテルグリコール、ならびに階級式ジオール側
例えば1,4-ジ(ヒドロキングテル)シクロペキ
サンかよび2,2,4,4-テトラメテルシクロプタン
-1,5-ジオールがおる。エテレングリコールか
よびプタンジオールが好をしく、特に曲者が好き
しい。

使用される触数の量は、テレフタル数シメテル エステルの重要(または、もし他の重要が用いられるならば、その当量)に対する金属塔の変量を にあづき計算すると、0.0001~19の風路内、 . 好せしくは 0.005~0.2% である。 終加される第

V ⇒ 族化合物の量は好せしくは故金属塩とのモル 比で1:1~2:1でねる。

鉄施鉄をこれらの趣度で使用すると迅速な反応を達成することができる。さられ、本発明の多数の静謀を使用した場合の溶験ボリエステルの透明度は、何えば酢酸金属塩糠のみおよび金属酸化物類に基づいたありまたりの散業系を使用する多数の方法から得られた高分子質ボリエステル類の適明変よりも良好であることが概察された。所望ならばさらに大量の鼓励能を使用できるが、得られる反応速度における何らかのそれ以上の利益は故ボリエステル生成品における変色により相殺され

ありまたりの反応条件を、彼ピスグリコールエ

灣如

夹 為 作 1

るからしれない。

食合装置は、実空切換口、塗案住入口、かくは ル機、反応材料を仕込むための設備かよび爆発性 単生物を輸去するための設備をもつた金属製造合 容器からなつたものである。

数容器に望まガスを使入して実際のすべての空 気を除去し、ついて健康ガスのふん圏気のもと 100部のテレフタル限ジメテル、71部のエナ レングリコール、0.015部の即度二水場かよび 0.017部のジメテルメテル情像エステルを仕込 んだ。数値合物を200でに海難し、終メタノー ルの裏質が止るまで同級度に保持した。所要時間 はほぼ1時間20分であつた。ついで0.5部の二 酸化テタンを転加し、総度を280でに昇張した。 それから観察器内の圧力を30分間以上を受して 特別 照46-5395 (4)

ステルまたはオリゴマーの製造および紋ピスクリコールエステルまたはオリゴマーのその後に続く 取締合のために用いてもよく、また複数の他の付加物を、何えばつや消し、安定化、飼料着色および/または紋傷分子量ポリエステル生成品をさらに変性するために、紋複数の反応の前、中または後で含ませてもよい。

本発明をつぎの実施例によりさらに具体的に説明するが、実施例中「部」はすべて「重量部」を 表わす。

輝威(L) および改変(Y) は、ザ・マニュア アタテヤラーズ・エンジニアリング・アンド・エ クイプメント・コーポレーションにより製作され た養分間色計。カラーマスター(Colormaster)。 を用いて決定した。

1 25 a

Q.5 = Horの給体圧力に減圧し、加熱を280でで 1時間続けた。白色の重合反応生成物は、8.8 9 のポリマーを100㎡のロータロロフェノールに 夢した許赦につき25でで何定された領操による と1626の相対粘度をもつていた。輝度=806。

突 進 例 2.

実施例1の方法を繰り返したが、しかし酢酸亜 粉を 0.037部の酢酸マンガン個水塩に代えまた ジメテルメテル糖酸エステルの使用量を 0.038部に増加した。 0.5 mm Hs 絶対圧力のもと 280ででの加熱を 1時間15分間行なつた。白色の重合反応生成物は、8.09のボリマーを 100 mm の 0 - クロロフェノールに存した脅張につき 25でで調定された結果によると 1665の相対粘度を

特爾 昭46—5395 (9)

実施例1の方法を繰り返したが、しかし酢酸重 部の量を0.028部に増加しまたジメテルメテル 調性エステルを0.019部のジェテルエテル解尿 エステルに代えた。0.5 m Hy 絶対圧力のもと 280ででの加熱を49分間行なつた。自色の重 合反応生成物は、8.09のボリマーを100mの 0ータロロフェノールに移した搭版につき25で で制定された結果によると1465の相対転痕を もつていた。郵便=803。供収度=20。

夹 施 例 4-22

本発男による機 4 の触戦を実験するため、つぎ の複数の方法を用いた。

エステル交換は有効を監督塔を具えたガラス容

And 17

A , B 両方法にかいて、24 部の二酸化テタン を、ついてもしつや博しボリマーが所能をらば、 この政情で加えた。それから無度を28 G U K 丹 振した。故容裕内の圧力をついて5 G 分間以上を 要して G 5 m H が 絶対圧力に被圧し、また知能を 故ガラス容易では285 U で 5 時間または試ステール容易では1 1 m 間値けた。該重合反応生成物 をデルーヤイストローラーの上へ押出し、該関有 粘度(I . V .) ならびにしかよびY 値(二酸化テ メンを加えなかつた場合)を間定した。

関有都度は、0ータロルフェノール化的した 9 将核化で 2.5 じで概定された相対報度から決定した。

・・略号: Momメチル、Bt ニエチル、1Pr =イソプロ ビル、Ph =フエニル、Ac=アセテート、Acac = アセ 無内で行つた。テレフタル酸ジメデルおよびエチレングリコールを塗装のふん囲気のもとで放び器
に放射性とともに480:582:001-04
個の比率で仕込んだ。放送合物を200でに加略
し、放メタノールの蒸煙が止るまで同温度に保持
した。所要時間は投煙2時間であつた。

2つの一般豊富合方法を用いた。方法 A K かいては、反応物の奈面以下に使せきした協衆性人口を見え、鉄塩泉性人によりかくはんを行なりガラス製重都合容器を用いた。 真空切換口 かよび舞弾性材料のための仮数装置の設備もあつた。

方法Bにかいては、二重らせん会議かくはん級を具えたステンレスステール製オートタレーブを用いた。故にス(エテレングリコール)エステルを依蓋据会事器に仕込んだ。

100 M

ナルアセトネートロ

英 萬 例 4 一9

1組のポリマー側を方法Aにより Q.Q.1.5重量 多(テレフタル観ジメテルに基づく)の修数医療 二水塩と、粗々の時化会物で製造した。耐果を次 表にまとめる。

実施例 基	筛化合物	変数 1モル当 分類のモル数	ΙV	L	Y
4	Me (Ph)P(O)OMe	2	0.48	85	9
5	M = (Ph)P(0)OM =	1	0.46	86	5
6	M+ (Ph)P(0)0H	2	0.55	80	12
7	Me (Ph)P(O)OH	1	0.55	78	14
8	Me gP (0)OH	2.	0.55	78	15
9	MegP(O)OH	1	0.57	84	8

突 筋 例 10-14

1組のポリマー教を方法人を用い 0.025重数長

1 H

强。 (1)

(テレフタル観ジメチルに基づく)の距散マンガ ンと、種々の隣化合物で製造した。結果を次表に まとめる。

典独列	# 作合物	マンガイ! モル 当 分掛のモル 数	ΙV	L	Y
10	(EtO)2P(0)Me	2	0.56	89	12
11	(1PrO)2P(0)Me	1	0.48	81	21
12	М = (Pa)P (O)OM =	2	0.45	84	В
15	МоФъ)РЮ)ОМо	1	Q56	86	12
14	Me ₂ P (O)OH	1	0.55	86	13

14-19.

1組のポリマー娘を方法Bを用いQQ15重量 5(テレフタル娘ジメテルに基づく)の酢酸亜鉛 二水塩と、種々の碘化合物で製造した。結果を次 炎にまとめる。

	A.	物化金物	全集化合物	DMT/C 答づく会 関節の 監量多	金属14 A当期 化金額の そA数	E. I. (エステル 交換) 時(158)	ΙV
	20	P(O)OH	Ac(AcAc)3	ധ 36	3	1080	L72
	21	(B10)aP(0)E t	Le(Ae)3	0022	3	120	0.73
į	22	,	CH(Ne) 22H/O	0023	2	150	0.80

2 3

ーを方法を付いQQ15意景を(テレ **使ジメテルに基づく)の野根延慢二水塩で、** 亜鉛塩1モル当り2モルの砒酸ジメナルで製造し た。172の固有粘度をもつ白色ポリマーを得た。

特的出版人 イムペリアル・ケミカル・インダストリイス・ リミテフド

			•				
ĸ	=	٨	弁母士				≖ 📜
K	*	٨	分理士	*	*	龙	
K	-	^	弁理士		•	粟	A

等間 昭46—5395 (T)

突角例	錦 化 合 物	亜鉛 1モル当り のモル数	IV	8
15	MegP{O}OH	1	0.79	A
16	Ръ ₂ Р (О)ОН	2	0.76	
17	(EtO) ₂ P(O)E t	2	0.76	
18	(E+0) ₂ P(0)CH ₂ Ph	2	0.70	
19	MaPhP(O)OMa	2 *	Q62	

QQQ55%酸化亜鉛により代えられた酢酸

911 20-22

1 組のポリマー類を方法 Bを用い種々の量の金 異触媒と、様々の蜂化合物で製造した。エステル 交換を完了する降級する時間は、しかしながら、 変化した、そして鉄時間を下表に示す。すべての 場合、0.5%の二酸化チタンをつや前し耐として 油丸丸。

3

4.代 編 人 任 所 東京都千代印度大手町二丁目2番1号新大平町ビル206号室 氏名 (6355) 非原士 旭 永 光 知 元 住 所 问 所 氏名 (6804) 卯理士 宮 崎 賢 次

5. 承付書類の日録

(1) 委任状及訳文

各1通

(2) 後先报証明書及次文

各1週(追つて補光)

(8) 明 編 書

1 29

乎 報·補 正 睿

昭和父子年 7月22日

特許庁長官 井 土 武 久 数 1. 事作の長が

昭和44年前前節はマチフフ(サ.

2.希明の名称

ポリエステル類の製造法

3.捕止をする者

事件との関係 出 顧 人

住. 形

(クメノ) 仏でりてん ちこカル かりえよりな リミモ・ド

4.代 理 人

住 所 東京都千代田区大手町二丁日 2番 1 号 新大手町ビル2 0 6 号宝

氏 名(マクフo) 弁理士 湯 後 泰 三 宗教 5.編 正の対象

明治者の(余川の詳細な機動

▲ 摘 正の内容 別紙の通り

英国 等 許 局

ロンドン市サウザンプトン・ ビルデイングス 25番

1971年6月1日日確証す。

シー・エルナー (砦名)

.

特郎 昭46-5395 (7)

6. 補正の内容

明治書中下記の御所を補正する

鲁	fi	. 统文	訂正文.
8/2		海城區 门加地	城版エステル 添り 10
13	9.	酢做二水塩	作假二水和物
14	9.	四水塩。	四水和物
1 7	8	政协有	尚有
18	5	二水塩	二水和物
19	Tから2	二水塩	二水和物
2 1	Tから8	二水塩	二水和物

以上